```
1/7/1
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
             **Image available**
012766841
WPI Acc No: 1999-572961/*199949*
 New nucleotide analogs useful for preparing site-specifically cleavable
 nucleic acids for use in sequencing reactions, etc.
Patent Assignee: EMBL EURO LAB MOLEKULARBIOLOGIE (EMBL-N); EURO LAB
  MOLEKULARBIOLOGIE (EUMO-N)
Inventor: ANSORGE W; FAULSTICH K
Number of Countries: 022 Number of Patents: 003
Patent Family:
                             Applicat No
Patent No
              Kind
                     Date
                                             Kind
                                                    Date
                                                             Week
                                                  19980408
               A1
                   19991014
                             DE 1015864
                                              Α
                                                             199949
DE 19815864
WO 9953087
               A2
                   19991021
                             WO 99EP2320
                                              Α
                                                  19990406
                                                            199952
EP 1084266
               A2
                   20010321
                             EP 99917961
                                              Α
                                                  19990406
                                                            200117
                             WO 99EP2320
                                              Α
                                                  19990406
Priority Applications (No Type Date): DE 1015864 A 19980408
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                         Main IPC
                                      Filing Notes
                    24 CO7H-019/20
DE 19815864
              A1
                       C12P-019/00
WO 9953087
              A2 G
   Designated States (National): CA JP US
   Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU
   MC NL PT SE
                       C12P-019/00
              A2 G
                                      Based on patent WO 9953087
EP 1084266
   Designated States (Regional): CH DE ES FR GB IT LI NL SE
Abstract (Basic): *DE 19815864* A1
        NOVELTY - Nucleotide analogs (I) having oxygen in the 5' position
    replaced by Y, where Y is sulfur or an imino group optionally
    substituted by an organic group, are new.

DETAILED DESCRIPTION - Nucleotide analogs of formula (I) having
    oxygen in the 5' position replaced by Y, where Y is sulfur or an imino
    group optionally substituted by an organic group, are new.
        B=a nucleobase;
        W, Z=OR1, SR1, N(R1)2 or R1;
        R1=H or an organic group;
        X=OR2, SR2 or B(R2)3;
        R2=H, a cation or an organic group;
        Y=NR3 or S;
        R3=H or an organic group;
        R=H, a cation or an optionally modified phosphate or diphosphate
        ACTIVITY - Antiviral.
        MECHANISM OF ACTION - None given.
        USE - (I) can be used in a process (claimed) for preparing nucleic
    acid fragments by preparing a nucleic acid containing at least one
    monomer unit comprising (I) and site-specifically cleaving the nucleic
    acid, especially to obtain a nucleic acid fragment (claimed) having a
    5'-terminal CH2YH group, preferably where (a) (I) is incorporated
    enzymatically, especially using a DNA- or RNA-dependent DNA or RNA
    polymerase or a terminal transferase, (b) site-specific cleavage is
    effected by heating, acidification, microwave or laser treatment or
    enzymatic digestion, (c) incorporation of (I) is effected in
    combination with an amplification reaction, preferably a polymerase
    chain reaction (PCR), (d) (I) is incorporated into an immobilized
    nucleic acid, (e) one or more labels are incorporated into the nucleic
    acid fragments, preferably at the 5' and/or 3' end, (f) the nucleic
    acid fragments are immobilized on a support, preferably a metal, glass,
    ceramic or plastic surface, microparticles or a biochip, (g) the
    cleavage generates a nucleic acid library, (h) the nucleic acid
```

fragments are detected, preferably by mass spectrometry,

electrophoresis or sequencing, especially cyclic sequencing in

combination with nucleic acid amplification or bidirectional sequencing along one strand, and/or (i) the nucleic acid fragments are used to

					78		1 381%		
							r	tal.	
				, and the second	the transfer of	25.2 P 1.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
				3					
					4,	27	* _ * ==		
								•	1
								,	2
						Y			
				* . *					
						, •			
	8								4
						. 4.	i.		1
7.	a*:		w *w	e de participation	a Territoria	and the second	2.41		
								•	
F 4.11		1 4		and the second of the second o	ALT S.	al V		, 44	Č.
	x ?								. 1
	4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4								
Mary Mary Company of the	The same of the second contract of the second	-	er arterio de la constitución			-	Andrew	and was a life	
	The second secon	t Feet				- (, 15° ja 6° )	, * , , , , ,,	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	2
						•			1
								× ,	A.m.A.
							1+		d change
							1)		den.
									Anna Anna
									Action of the

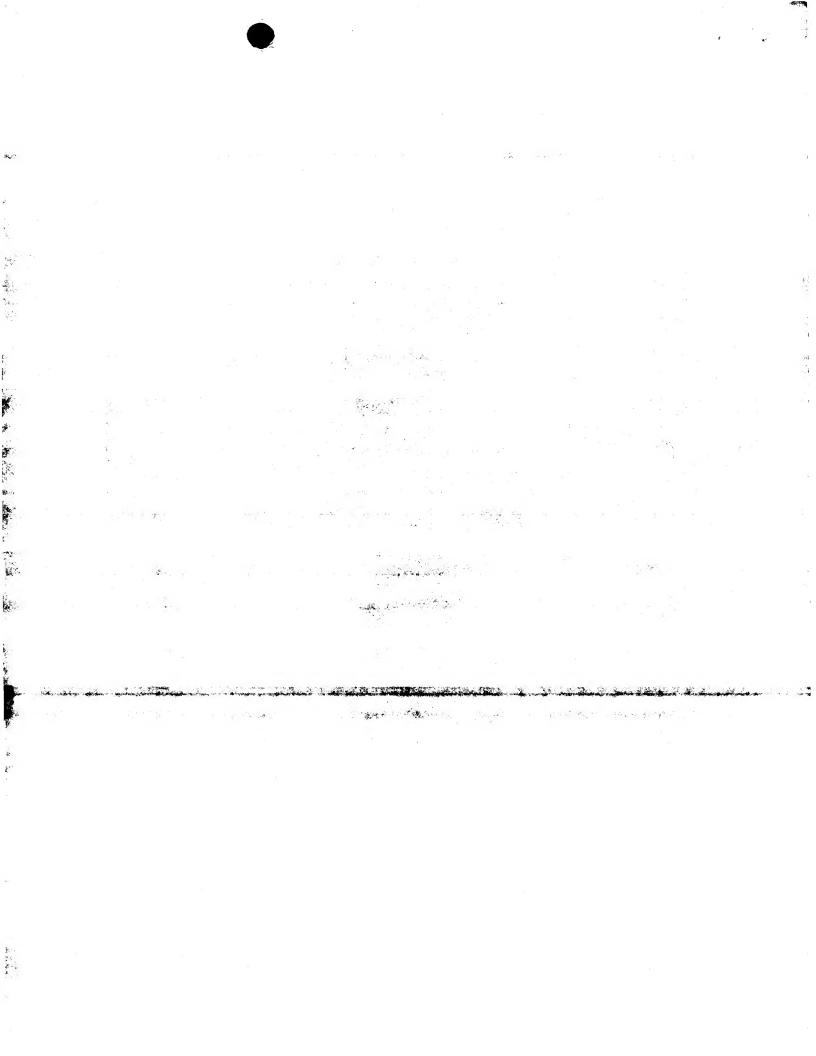
detect mutations. (I) and (I)-containing nucleic acids can also be used in pharmaceutical compositions (claimed), especially for preparing gene therapy agents or antiviral agents. (I) can also be used in a reagent kit (claimed) for detecting nucleic acids.

pp; 24 DwgNo 0/13

Derwent Class: B03; B04; D16; S03

International Patent Class (Main): C07H-019/20; C12P-019/00 International Patent Class (Additional): A61K-031/70; A61K-048/00; C07H-021/00; C12P-019/34; C12Q-001/68; G01N-027/447; G01N-027/62;

G01N-033/52; G01N-033/68



(51) Int. Cl.<sup>6</sup>:

### BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



PATENT- UND **MARKENAMT** 

## Offenl gungsschrift DE 198 15 864 A 1

(21) Aktenzeichen:

198 15 864.5

Anmeldetag:

8. 4.98

(43) Offenlegungstag:

14. 10. 99

C 07 H 19/20 A 61 K 48/00 A 61 K 31/70 C 07 H 21/00 C 12 P 19/34 C 12 Q 1/68 G 01 N 33/68 G 01 N 27/62

G 01 N 27/447

G 01 N 33/52

(ii) Anmelder:

Europäisches Laboratorium für Molekularbiologie (EMBL), 69117 Heidelberg, DE

(74) Vertreter:

H. Weickmann und Kollegen, 81679 München

(72) Erfinder:

Faulstich, Konrad, 69117 Heidelberg, DE; Ansorge, Wilhelm, 69117 Heidelberg, DE

### Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

⑤ 5'-modifizierte Nukleotide und ihre Anwendung in der Molekularbiologie und Medizin

Die Erfindung betrifft 5'-modifizierte Nukleotide und diese Nukleotide enthaltende Nukleinsäuren. Weiterhin werden Verfahren zum Einbau der 5'-modifizierten Nukleotide in Nukleinsäuren und die anschließende ortspezifische Spaltung der Nukleinsäuren an den 5'-modifizierten Monomerbausteinen offenbart. Diese Verfahren können zur Nukleinsäuresequenzierung, zur Erzeugung von Nukleinsäurebibliotheken, zum Nachweis von Mutationen, zur Herstellung trägergebundener Nukleinsäuren und für pharmazeutische Zwecke eingesetzt werden.

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft 5'-modifizierte Nukleotide und diese Nukleotide enthaltende Nukleinsäuren. Weiterhin werden Verfahren zum Einbau der 5'-modifizierten Nukleotide in Nukleinsäuren und die anschließende ortsspezifische Spaltung der Nukleinsäuren an den 5'-modifizierten Monomerbausteinen offenbart. Diese Verfahren können zur Nukleinsäuresequenzierung, zur Erzeugung von Nukleinsäurebibliotheken, zum Nachweis von Mutationen, zur Herstellung trägergebundener Nukleinsäuren und für pharmazeutische Zwecke eingesetzt werden.

Die heute routinemäßig angewandten Verfahren zur Sequenzierung von Nukleinsäuren beinhalten im allgemeinen die Polymerisation eines zu einer Matrize kömplementären Nukleinsäurestrangs und die Erzeugung eines Gemisches an Nukleinsäurefragmenten mit allen möglichen Längen (1). Dieses Nükleinsäurefragmentgemisch kann durch Termination der Polymerisation oder Abbau durch Exonukleasen (2), iterative Sequenziermethoden (3). Zugabe einzelner Basen und Nachweis der Ereisetzung von Pyrophosphat (4), chemische Methoden unter Verwendung von Eliminationsreaktionen (5), chemisch-enzymatische Methoden unter Einbau von modifizierten. Nukleosiden und Spaltung durch Angriff auf Phosphorthioat- oder Bor-modifizierte Nukleotide (6). Einbau von Ribonukleosiden in DNA und anschließende Spaltung unter basischen Bedingungen (7) oder den Einbau von 3'-farbmarkierten Nukleotiden mit gleichzeitiger oder nachfolgender Abspaltung des Farbstoffs (8) erfolgen. Neben diesen Methoden stehen auch Strategien zur Vertügung, die eine Sequenzierung durch Hybridisierung (9) und eine physikalische Fragmenterzeugung durch Massenspektrometrie (10) beinhalten. Auch ein Nachweis durch Atonukraftmikroskopie (11) wurde diskutiert.

In den letzten zwanzig Jahren ist die Methode der Wahl jedoch die enzymatische Kettenabbruchmethode gewesen. Diese Methode ermöglicht eine Automatisierung und eine Sequenzierung mit hohem Durchsatz zur Anwendung bei der Sequenzierung ganzer Genome. Die Automatisierung wurde durch Verwendung von Farbstoffprimern (12), interne Markierung (13) oder Farbstoffterminatoren (14) erreicht. Die Sequenzierung mit Farbstoffprimern und die interne Markierung haben jedoch den Nachteil, daß irreguläre Terminationsvorgänge in der Sequenzleiter auftreten und zur Fehlinterpretation der Sequenzdaten führen können. Farbstoffterminatoren haben den Nachteil, daß sie zum Teil an falschen Stellen eingebaut werden und nur eine begrenzte Ableselänge ermöglichen, da es sich bei ihnen um modifizierte Substrate handelt.

Darüber hinaus besteht ein Bedürfnis, die für eine Sequenzbestimmung benötigte DNA-Menge zu verringern. Hierzu steht derzeit nur eine einzige Zyklussequenzierungsmethode zur Verfügung (15), die jedoch im Gegensatz zu PCR, wo eine exponentielle Amplifikation stattfindet, nur zu einer linearen Amplifikation der Produkte führt. Die direkte Sequenzierung von PCR-Produkten weist wiederum Nachteile auf, da in den Reaktionsgefäßen größere Mengen an Triphosphaten und Primermolekülen vorliegen, die zu einer Beeinträchtigung der Sequenzierungsreaktion oder der Sequenzbestimmung führen können (16). Die Aufreinigung von PCR-Produkten ist jedoch zeitaufwendig und bedeutet einen zusätzlichen Verfahrensschritt. Zwar können Triphosphate durch enzymatische Methoden (17) gespalten werden, aber auch dies ist zeitaufwendig und erhöht die Kosten für die Durchführung der Sequenzierungsreaktion. Als Alternative steht ein direktes exponentielles Amplifikations- und Sequenzierverfahren (DEXAS) zur Sequenzierung geringer Mengen an DNA-Material zur Verfügung (18); dieses Verfahren konnte bisher jedoch nicht für eine Standardsequenzierung eingesetzt werden und ist im Gegensatz zu seinem Namen nicht direkt exponentiell.

Gemäß vorliegender Erfindung wird ein neues Nukleinsäuresequenzierungsverfahren bereitgestellt, bei dem die Nachteile des Standes der Technik mindestens teilweise vermieden werden. Durch dieses Verfahren wird insbesondere das Problem der Substratspezifität hinsichtlich Farbstofferminatoren vermieden und es ermöglicht eine schnelle DNA-Sequenzierung unter Verwendung sehr geringer Mengen an DNA-Ausgangsmaterial in Kombination mit einer Nukleinsäureamplifikationsreaktion wie etwa PCR. Auch die lesbare Länge der sequenzierbaren Matrizen wird durch das Verfahren verbessert.

Das erfindungsgemäße Verfahren beruht auf der Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

$$RO - P - Y - CH_2 \qquad B$$

$$O \qquad \qquad O$$

$$T \qquad W$$

$$T \qquad W$$

$$O \qquad \qquad (I)$$

worin:

45

50

5.5

B eine Nukleobase, d. h. eine natürliche oder nichtnatürliche zur Hybridisierung mit komplementären Nukleinsüuresträngen geeignete Base wie etwa A. C. G. T. U. I. 7-Deaza-A. 5-Methyl-C etc. bedeutet.

W und Z Jeweils OR<sup>1</sup>, SR<sup>1</sup>, N(R<sup>1</sup>)<sub>2</sub> oder R<sup>1</sup> bedeuten, wobei R<sup>1</sup> jeweils unabhängig bei jedem Vorkommen Wasserstoff oder einen organischen Rest, z. B. einen Alkyl-, Alkenyl-, Hydroxyalkyl-, Amin-, Ester-, Acetal- oder Thioesterrest, vorzugsweise mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen und besonders bevorzugt mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen darstellt.

X OR<sup>2</sup>, SR<sup>2</sup> oder B(R<sup>2</sup>); bedeutet, wobei R<sup>2</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff, ein Kation, z. B. ein Alkalimetall- oder Ammoniumion, oder einen organischen Rest, z. B. einen Farbstoff wie etwa Fluoresceine, Rhodamine, Cyanine und deren Derivate bedeutet.

Y NR<sup>3</sup> oder S, insbesondere NR<sup>3</sup> bedeutet, wobei R<sup>3</sup> Wasserstoff oder einen organischen Rest, z. B, einen gesättigten oder ungesättigten Kohlenwasserstoffrest, insbesondere einen C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Rest oder einen Farbstoffrest darstellt, wobei unter Wasserstoff auch die Isotopen Deuterium und Tritium zu verstehen sind, und

R Wasserstoff, ein Kation, einen organischen Rest oder eine gegebenenfalls modifizierte Phosphat- oder Diphosphat-

gruppe, insbesondere eine Diphosphatgruppe bedeutet,

zum Einbau in Nukleinsäuren und zur anschließenden ortsspezitischen Spaltung der Nukleinsäuren, vorzugsweise durch Hydrolyse der Bindung P-Y, wobei Nukleinsäurefragmente mit einem 5'-Ende HY-CH<sub>5</sub>- entstehen.

Die Gruppe R kann einen organischen Rest bedeuten, bespielsweise einen fipophilen Rest, der das Eindringen der Substanz in eine Zelle erleichtert. Vorzugsweise ist R eine Phosphatgruppe:

oder eine Diphosphatgruppe:

Diese Phosphat- oder Diphosphatgruppe kann modifiziert sein. So können ein oder mehrere endständige Sauerstoffatome Substituenten tragen, z. B. organische Reste. Andererseits können ein oder mehrere endständige Sauerstoffatome und bei der Diphosphatgruppe auch das Brückensauerstoffatom durch Gruppen wie S. NR³ oder C(R³)<sub>2</sub> ausgetauscht sein, wobei R³ wie zuvor definiert ist. Darüber hinaus können auch 2 Substituenten an endständigen Sauerstoffatomen miteinander verbrückt sein.

20

\$5

Wenn Substituenten vorhanden sind, befinden sie sich vorzugsweise an Sauerstoffatoruen des jeweils endständigen Phosphoratorus, besonders bevorzugt am γ-Phosphoratoru. Beispiele für geeignete Substituenten sind organische Reste wie etwa Alkylreste, die selbst substituiert sein können, oder eine Salicylgruppe, die mit 2 Sauerstoffatoruen des endständigen Phosphors einen ögliedrigen cyclischen Diester bilden kann. Der aromatische Kern der Salicylgruppen kann wiederum selbst einen oder mehrere zusätzliche Substituenten tragen, z. B. solche wie für R<sup>4</sup> definiert oder Halogenatorue. Weiterhin bevorzugte Substituenten am Sauerstoffatoru sind Reste wie C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-N<sub>3</sub>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>3</sup>)<sub>2</sub> oder -c (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHOCO(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-N(R<sup>3</sup>)<sub>2</sub>, wobei n und m ganze Zahlen von 1 bis 8, vorzugsweise von 2 bis 5 sind und R<sup>3</sup> wie zuvor definiert ist, aber außerdem vorzugsweise einen aromatischen Rest wie etwa Phenyl- oder Dinitrophenyl bedeuten kann.

Der Einbau von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in Nukleinsäuren erfolgtvorzugsweise enzymatisch. Mögtich ist jedoch auch eine chemische Synthese. Für einen enzymatischen Einbau werden vorzugsweise Enzyme Verwendet ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus DNA-abhängigen DNA-Polymerasen, DNA-abhängigen RNA Polymerasen, RNA-abhängigen DNA Polymerasen, RNA-abhängigen RNA Polymerasen und Terminalen Transferasen. Besonders bevorzugt ist die T7 DNA-Polymerase, verwandte Enzyme wie etwa die T3 oder die SP6 DNA Polymerase oder Modifikationen dieser Enzyme. Dementsprechend kann es sich bei den Nukleinsäuren, in die die Verbindungen der Formel (I) eingebaut werden, um DNAs oder/und RNAs handeln, die gegebenenfalls ein oder mehrere weitere modifizierte Nukleotidbausteine tragen können.

Nukleinsäuren, die als Monomerbausteine mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) enthalten, können un dem die P-Y-Bindung enthaltenden Nukleotidbaustein ortsspezifisch gespalten werden. Diese ortsspezifische Spaltung kann beispielsweise an der P-Y-Bindung selbst durch Temperaturerhöhung, z. B. auf mindestens 37°C, Einstellung saurer Bedingungen, z. B. pH ≤ 5, Mikrowellenbehandlung, Laserbehandlung, z. B. mit einem Infrarotlaser oder/und 3'-seitig des die P-Y-Bindung enthaltenden Nukleotids durch enzymatischen Verdau, beispielsweise mit Exo- oder Endonukleasen oder Phosphodiesterasen, z. B. 3'—5'-Schlangengiftphosphodiesterase erfolgen.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann auch in Kombination mit einer Amplifikationsreaktion, z. B. einer PCR, durchgeführt werden. Dies erlaubt die Verwendung von extrem geringen Mengen an DNA-Ausgangsmaterial zur Erzeugung markierter komplementärer Nukleinsäurestränge. Vorzugsweise wird die Nukleinsäureamplifikation mit thermostabilen Enzymen in mehreren Zyklen durchgeführt.

Der Einbau der Verbindungen gemäß (I) in die Nukleinsäuren kann in Lösung erfolgen. Alternativ kann der Einbau der Verbindungen jedoch auch in trägergebundene Nukleinsäuren erfolgen. Nach der Synthese kann dann eine Freisetzung der Nukleinsäuren vom Träger, gegebenenfalls durch die ortsspezifische Spaltung der P-Y-Bindung oder durch andere Methoden erfolgen.

Nach der ortsspezifischen Spaltung der Nukleinsäuren werden Nukleinsäuretragmente erzeugt, die vorzugsweise an ihrem 5'-Ende die Gruppe Y-CH<sub>2</sub>- oder/und an ihrem 3'-Ende eine Phosphatgruppe aufweisen. Bisher mußten derart modifizierte Nukleinsäuren auf kompfizierte Art und Weise durch chemische Synthese (19) oder durch enzymatische Reaktionen (20, 21) erzeugt werden. Das erfindungsgemäße Verfahren ist wesentlich schneller, köstengünstiger und erlaubt eine einfachere Handhabung der Verbindungen. Die auf diese Weise hergestellten modifizierten Nukleinsäuren können für therapeutische Zwecke oder/und für molekularbiologische Untersuchungen, z. B. Untersuchungen von Mechanismen der Aufnahme und des Metabolismus von Nukleinsäuren in Zellen verwendet werden, da an die 5'-Y-Gruppe auf einfache Weise eine Markierungsgruppe gekoppelt werden kann. Die 3'-Phosphorgruppe wiedertum stellt eine Schutzgruppe gegen einen 3'-5'-Exonukleaseabbau dar. Auch an das 3'-Ende der Nukleinsäurefragmente können sofern gewünster.

Markierungsgruppen angefügt werden, z. B. durch eine enzymatische Reaktion beispielsweise unter Verwendung Terminaler Transferase und markierten Oligonukleotiden oder einer Polymerase und markierten Dideoxynukleosidtriphosphaten.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Nukleinsäurefragmente aufgrund der definierten Gruppe an ihrem 5'-Ende auf einfache Weise auf einem Träger immobilisiert werden, der eine mit der Gruppe Y reaktive, funktionalisierte Ober-

### DE 198 15 864 A I

tläche enthält. Andererseits kann auch eine adsorptive Bindung über die Gruppe Y an eine Oberfläche erfolgen. Geeignete Träger sind solche, die Oberflächen beispielsweise aus Metall. Glas. Keramiken oder/und Kunststoff aufweisen. Besonders bevorzugt sind Träger mit Glas oder/und Silieiumoberflächen. Die Träger können weiterhin jede beliebige Form aufweisen. z. B. Mikropartikel wie etwa magnetische Mikropartikel oder Halbleitermaterialien wie Biochips, z. B. DNA- oder RNA-Chips, die gegebenenfalts mehrere mit Nukleinsäuren spezifisch bindefähige definierte Flächen in Form von Array-Anordnungen enthalten können.

Wenn bei der Spaltung der Nukleinsäuren ein heterogenes Nukleinsäuregemisch entsteht, kann dieses zur Herstellung einer Nukleinsäurebibliothek, insbesondere einer statistischen Bibliothek verwendet werden. Solche Bibliotheken können auch durch multiplen statistischen Einbau von Verbindungen der Formel (I) in einen Nukleinsäurestrang gefolgt von einer ortsspezifischen Spaltung erzeugt werden. Außerdem können zur Erzeugung statistischer Nukleinsäurebibliotheken auch degenerierte und statistisch an Nukleinsäurematrizen bindende Primer eingesetzt werden.

Die durch das erfindungsgemäße Verfahren erzeugten Nukleinsäurefragmente können nach der ortsspezifischen Spaltung einer Nachweisreaktion unterzogen werden. Diese Nachweisreaktion kann mit beliebigen, für diesen Zweck bekannten Methoden erfolgen. Vorzugsweise wird eine massenspektrometrische Analyse oder/und eine Elektrophorese, z. B. eine Polyacrylamidgelelektrophorese, durchgeführt.

Die Nachweisreaktion kann beispielsweise zum Nachweis von Mutationen, z. B. von Punktmutationen in Nukleinsäuren eingesetzt werden. Zwei Protokolle zur Analyse von Punktmutationen werden im folgenden ausführlich beschrieben. Eine weitere wichtige Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens ist die Nukleinsäuresequenzierung. Solche Sequenzierverfahren können in unterschiedlichen Varianten durchgeführt werden. Beispielsweise ist das erfindungsgemäße Verfahren auch für eine "Cycle"-Sequenzierung in Kömbination mit einer Nukleinsäureamplifikation oder/und für eine bidirektionale Sequenzanalyse auf einem Nukleinsäurestrang geeignet. Bevorzugte Beispiele von Sequenzierverfahren werden im folgenden ausführlich beschrieben.

Noch ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine pharmazeutische Zusammensetzung, die als wirksame Komponente eine Verbindung der allgemeinen Formet (1) gegebenentalls in Kombination mit pharmazeutisch verträglichen Träger-. Hilfs- oder/und Füllstoffen enthält. Darüber hinaus betrifft die Erfindung auch pharmazeutische Zusammensetzungen, die als wirksame Komponente eine Nukleinsäure, in die mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) eingebaut ist, sowie gegebenentalls pharmazeutisch verträgliche Träger-. Hilfs- oder/und Füllstoffe enthalten. Die pharmazeutischen Zusammensetzungen sind als Mittel für die Gentherapie, als antivirale Mittel oder für Antisense-Anwendungen geeignet. So können Nuklease-resistente 5'-Aminoverbindungen oder diese Verbindungen enthaltende Nukleinsäuren in lebende Zellen eingebracht und dort von zellulären oder/und viralen Enzymen. z. B. Polymerasen oder Reverse Transkriptasen, in Nukleinsäuren eingebaut werden. Wenn die zelluläre Polymerase beispielsweise nicht in der Lage ist, die modifizierten Gene abzulesen und selbst die modifizierten Triphosphate als Substrate nicht akzeptiert, kann die virale genetische Information nicht amplifiziert werden. Weiterhin führt der Einsatz der 5'-modifizierten 5'-Nukleosidtriphosphate zu einer Zersetzung der viralen Gene, da die eingeführte P-Y-Bindung, insbesondere die P-N-Bindung unter physiologischen Bedingungen labil ist.

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von Nukleinsäurefragmenten umfassend die Schritte:

- (a) Bereitstellen einer Nukleinsäure, die mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) als monomeren Baustein enthält und
- (b) ortsspezifisches Spalten der Nukleinsäure.

Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I) können als Bestandteile von Reagenzienkits zum Nachweis von Nukleinsäuren, z. B. als Sequenzierungskits oder als Kits zur Mutationsanalyse gegebenenfalls mit weiteren Nachweiskomponenten verwendet werden. Diese weiteren Nachweiskomponenten sind beispielsweise Enzyme, insbesondere Polymerasen wie etwa DNA-Polymerasen oder Reverse Transkriptasen, als Primer verwendbare Oligonukleotide, die gegebenenfalls an ihrem 5'-Ende oder/und an ihrer Seitenkette eine Markierung tragen können. Deoxynukleosidtriphosphate, die gegebenenfalls eine Markierung tragen können. Dideoxynukleosidtriphosphate (Kettenabbruchmoleküle), die gegebenenfalls eine Markierung tragen können, sowie weitere Reagenzien, z. B. Puffer etc. und feste Träger. Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemäßen Reagenzienkits die in den nachfolgenden Figuren angegebenen Bestandteile

Weiterhin wird die Erfindung durch die nachtolgenden Figuren und Beispiele erläutert: Es zeigen:

Fig. 1 die schematische Darstellung der Synthese 5'-Amino-modifizierter Nukleoside;

Fig. 2 die schematische Darstellung der Herstellung von 5'-Amino-modifizierten Nukleosidtriphosphaten;

Fig. 3 die schematische Darstellung der Erzeugung 5'-Amino-modifizierter oder/und 3'-phosphorylierter DNA-Fragmente durch ortsspezifische Spaltung der P-N-Bindung bei eingebauten 5'-Aminonukleosidtriphosphaten;

Fig. 4 die sehematische Darstellung einer selektiven 5'- oder 3'-Markierung von Nukleinsäurefragmenten;

Fig. 5 die sehematische Darstellung der Abspaltung von Nukleinsäuren von festen Trägern;

Fig. 6 die schematische Darstellung eines Sequenzierprotokolls unter Verwendung eines 5'-Farbstoff-markierten Sequenzierprimers:

Fig. 7 ein alternatives Verfahren zur Erzeugung sequenzierbarer Fragmente durch Exonukleaseverdauung:

Fig. 8 die schematische Darstellung einer elektrophoresetreien iterativen Sequenziermethode;

Fig. 9 die schematische Darstellung einer bidirektionalen Sequenziermethode an einem einzigen Nukleinsäurestrang;

Fig. 10 die Markierung der Nukleinsäurefragmente nach der Sequenzierreaktion durch Terminale Transferase:

Fig. 11 eine erste Ausführungsform zum Nachweis von Punktmutationen:

Fig. 12 eine zweite Ausführungsform zum Nachweis von Punktmutationen und

Fig. 13 die Erzeugung einer DNA Bibliothek.

Verfahren zur Herstellung von erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I), worin Y eine Aminogruppe darstellt, sind in Fig. 1a und b gezeigt. Fig. 1a zeigt ein Schema zur Herstellung von 5'-Amino-2',5'-dideoxypurinnukleosiden.

65

40

50

### DE 198 15 864 A I

Hierzu werden die Aminogruppen der Nukleobase durch Reaktion mit Schutzgruppen blockiert, z. B. durch Sifytierung mit Trimethylsilytehlorid und anschließende Einführung einer Bz- oder Ibu-Schutzgruppe, Dann wird die 5'-OH-Gruppe aktiviert, z. B. durch Umsetzung mit Tosylchlorid, so daß sie mit einem Alkalimetaffazid, z. B. LiN<sub>3</sub>, reagieren kann. Nach Abspaltung der Schutzgruppen, z. B. durch NH<sub>2</sub>/MeOH, kann die Schutzgruppe reduktiv, z. B. mit H<sub>2</sub>/PtO<sub>2</sub>, in eine Aminogruppe überführt werden.

In Fig. 1b ist ein entsprechendes Syntheseschema zur Herstellung von 5'-Amino-2'.5'-dideoxypyrimidinnukleosiden dargestellt. Thymidin kann beispielsweise direkt mit einem Azidsalz, z. B. NaN3 umgesetzt und anschließend die Azidgruppe reduktiv in eine Aminogruppe überführt werden. Bei Cytidin wird zunächst die Nukleobase durch eine Schutzgruppe, z. B. Bz. blockiert und anschließend kann auf analoge Weise wie bei Thymidin eine Azidgruppe eingeführt werden, die reduktiv zu einer Aminogruppe umgesetzt werden kann.

In Fig. 2 ist ein Syntheseschema zur Herstellung von 5'-Amino-2'.5'-dideoxynükleosid-5'-triphosphaten gezeigt, mit dem auf einfache Weise eine Triphosphatgruppe an die gemäß Fig. 1 erhaltenen Nukleoside angefügt werden kann. Die auf diese Weise hergestellten 5'-Aminonukleosidtriphosphate können als Monomerbausteine für den Einbau in Nukleinsauren verwendet werden.

Ausführliche Angaben zur Ausführung dieser Reaktionen finden sich in Beispiel L.

Fig. 3 zeigt die Erzeugung von modifizierten DNA-Fragmenten, die einen 5'-Amino-T-Baustein enthalten und die ansehließende Spaltung dieser DNA-Fragmente an der P-N-Bindung, wobei 3'-phosphorylierte oder/und 5'-Aminomodifizierte DNA-Fragmente erhalten werden.

Fig. 4 zeigt Beispiele für eine selektive 5'- und 3'-Markierung der durch die Spaltung erzeugten Nukleinsäurefragmente.

20

Fig. 5 zeigt die Synthese von 5'-Aminonukleotidbausteinen enthaltenen DNA-Molekülen an einen festen Träger und die anschließende Freisetzung 5'-Amino-modifizierter DNA-Fragmente durch Spaltung der P-N-Bindung.

Fig. 6 zeigt eine schematische Darstellung einer Ausführungsform des 5'-Aminosequenzierverfahrens. Gemäß der gezeigten Ausführungsform wird ein am 5'-Ende eine Markierungsgruppe tragender Primer verwendet, der durch enzymatische Polymerisation verlängen wird, wobei 5'-Aminomodifizierte Nukleotide an statistischen Positionen in den Nukleinsäurestrang eingebaut werden. Die modifizierten Nukleotide werden von DNA Polymerasen, z. B. von der T7 DNA Polymerase, als Substrate akzeptiert. Die P-N-Bindungen sind statistisch über den Nukleinsäurestrang verfeilt und können auf einfache Weise, z. B. durch Pyrolyse, saure Bedingungen oder/und Mikrowellenbehandlung gespalten werden, wobei ein Gemisch an Nukleinsäurefragmenten entsteht. Jedes dieser Fragmente trägt an seinem 3'-Ende eine Phosphategruppe, wodurch Mobilitätsänderungen bei einer Gelelektrophorese vermieden werden. Bei Einbau von Verbindungen der Formel (I), bei denen X eine nachweisbare Gruppe, z. B. eine Farbstoffgruppe bedeutet, werden nach Spaltung Nukleinsäurefragmente erhalten, die an ihrem 3'-Nukleotid eine Markierung aufweisen.

Auch für eine "Cycle"-Sequenzierung können die modifizierten Nukleotide eingesetzt werden. Unter Verwendung thermostabiler Potymerasen ist es möglich, die DNA-Matrize beispielsweise durch PCR zunächst zu amplifizieren und dann die modifizierten Nukleotide bei 37°C mit T7 DNA Polymerase einzubauen. Die Spaltung erfolgt dann direkt im Reaktionsgefäß durch einfaches Erhitzen auf beispielsweise 95°C. Alternativ kann der Einbau der modifizierten Nukleotide sehon während der Amplifikation selbst durch eine thermostabile Polymerase erfolgen.

Nach der Spaltung wird das Reaktionsgemisch oder ein Teil davon einer Nachweisreaktion, z. B. durch Gelelektrophorese, unterzogen. Auf diese Weise werden Probleme hinsichtlich der Substratspezifität bei Farbstoff-markierten Kettenabbruchmolekülen vermieden. Verglichen mit bisher verfügbaren chemisch-enzymatischen Methoden, z. B. durch Einbau von α-Thionukleotiden, erlaubt das ertindungsgemäße Verfahren eine einfachere Spaltung der erzeugten Nukleinsäurestränge, ohne daß aggressive Chemikalien verwendet werden müssen, die die Markierungsgruppe des Primers bzw. die glykosidische Bindung angreifen könnten. Durch das erfindungsgemäße Verfahren können die Kosten von bestehenden Sequenzierprotokoffen verringert werden, da die Triphosphate auf sehr einfache Weise, z. B. durch den Anwender selbst, direkt vor der Sequenzierung hersteffbar sind. Das Verfahren ist schnell, einfach und funktioniert selbst mit einer sehr geringen Menge an DNA-Ausgangsmaterial.

Fig. 7 zeigt eine alternative Methode zur Erzeugung von sequenzierbaren Nukleinsäuretragmenten durch 3'→5'-Exonukleaseverdau, z. B. durch Schlangengitiphosphodiesterase.

Fig. 8 zeigt ein Beispiel für eine Elektrophose- oder/und Gel-freie iterative Sequenziermethode. Dabei werden farbsioffmarkierte 5'-Antino-modifizierte Deoxy-nukleosidtriphosphate verwendet, wobei jedes Nukleotid eine unterschiedliche Markierungsgruppe trägt. Durch die DNA Polymerase wird ein einziges Farbstoff-markiertes Amino-modifiziertes Nukleosid an den Primer angefügt und anschließend spezifisch an der P-N-Bindung wieder abgespalten. Die Art des angelagerten Nukleotids kann durch die nachgewiesene Markierungsgruppe identifiziert werden. Anschließend kann das identifizierte Nukleotid in unmodifizierter Form durch die Polymerase angefügt und der zuvor beschriebene Sequenzierschritt wiederholt werden. Ein Mehrfacheinbau desselben Nukleotids kann durch die Intensität der Markierung, z. B. einer Fluoreszenzmarkierung, nachgewiesen werden.

Fig. 9 zeigt ein bidirektionales Sequenzierprotokoll innerhalb eines einzigen Nukleinsäurestrangs. Hierzu werden wie zuvor beschrieben 5'-Amino-markierte Nukleoside in Nukleinsäurestränge eingebaut. Die Termination der Elongation erfolgt durch Zugabe von Keitenabbruchmolekülen, z. B. ddNTPs. Durch Restriktionsspaltungen können dann definierte 3'-Enden der Nukleinsäurestränge erzeugt werden. Durch Zugabe eines mit einer zweiten Markierungsgruppe versehenen Keitenabbruchmoleküls, z. B. eines ddNTPs, und Terminaler Transferase werden Nukleinsäurestränge erhalten, die an ihrem 5'- bzw. 3'-Ende jeweils zwei, vorzugsweise unterschiedliche Markierungsgruppen tragen. Nach Spaltung der P-N-Bindungen werden zwei Sätze von unterschiedlich markierten DNA-Fragmenten erhalten, die in einer einzigen Sequenzreaktion nebeneinander nachweisbar sind.

Fig. 10 zeigt eine 3'-terminale Einführung von Markierungsgruppen. Hierzu werden zunächst durch Polymerisation unter Verwendung von Aminotriphosphaten Nukleinsäurestränge hergestellt, die anschließend an der P-N-Bindung gespalten werden. Die resultierenden Nukleinsäurefragmente mit 3'-Phosphatgruppen werden dephosphoryliert und durch Zusatz eines eine Markierungsgruppe tragenden Kettenabbruchmoleküls, z. B. eines 5'-Amino-ddNTPs, und Terminaler

### DE 198 15 864 A 1

Transterase markiert. Auf diese Weise kann eine Sequenzierungreaktion in Abwesenheit jegticher Art von Markierungsgruppen durchgeführt werden. Der Einbau der Markierungsgruppen in die zu sequenzierenden DNA Fragmente erfolgt erst nach Abschluß der Sequenzierungsreaktion. So werden Probleme hinsichtlich der Substratspezifität von Polymerasen vermieden und eine Verringerung der Kosten erreicht, da die Verwendung markierter Primermoleküle überflüssig wird.

Fig. 11 zeigt eine erste Ausführungsform zum Nachweis von Punktmutationen. Dabei wird ein Nukleinsäureprimer verwendet, dessen 3'-Ende sich unmittelbar "stromaufwärts" der potentiellen Mutationsstelle befindet. Durch Zugabe eines mit einer Markierungsgruppe versehenen 5'-Amino-modifizierten Nukleosidtriphosphats in Gegenwart einer Polymerase erfolgt eine Elongation des Primers um mindestens ein Nukleotid sofern auf dem Matrizenstrang das zurdem jeweils verwendeten modifizierten Nukleosidtriphosphat komptementäre Nukleotid vorliegt. Der Einhau des Amino-modifizierten markierten Nukleotids in den DNA-Strang oder das Ausbleiben dieses Einhaus läßt sich auf einfache Weise durch bekannte Methoden nachweisen. Hierzu kann das nichteingebaute Nukleotid z. B. durch Zentrifugation oder bei Bindung an eine Festphase durch Wasehen entfernt und dann der Nachweis der Markierung in an den Primer gebundener Form oder/und nach Abspaltung erfolgen.

Fig. 12 zeigt eine weitere Ausführungsform zum Nachweis von Punktmutationen. Hierzu wird ein frügergebundener Primer verwendet, der eine interne Markierungsgruppe trägt. Dann werden 5'-Amino-modifiziertes Nukleosidtriphosphat und Polymerase zugegeben. Bei Vorliegen einer bestimmten Nukleobase auf dem Matrizenstrang erfolgt eine Elongation des Primers, ansonsten wird kein 5'-Aminonukleosidtriphosphat un den Primer angelügt. Der Reaktionsansatz wird anschließend mit einer 3'-5'-Exonuklease behandelt. Nach Anfügen des 5'-Amino-modifizierten Nukleotids an den Primer findet aufgrund der P-N-Bindung kein enzymatischer Abbau durch die Exonuklease statt und die im Primer eingebaute Markierungsgruppe bleibt am festen Träger immobilisiert. Wenn hingegen kein 5'-Amino-modifiziertes Nukleosidtriphosphat an den Primer angelügt wird, wird dieser durch die Exonuklease abgebaut und die Markierung vom festen Träger abgespalten. Das Verbleiben der Markierung am Träger oder deren Freisetzung kann ohne weiteres durch bekannte Methoden nachgewiesen werden.

Fig. 13 zeigt die Erzeugung einer DNA-Bibliothek durch multiplen 5'-Aminodeoxynukleosidtriphosphat-Einbau in DNA Fragmente. Durch Spaltung der P-N-Bindungen wird eine Vielzahl unterschiedlicher DNA Fragmente erzeugt, die entweder an einen Träger gebunden werden können oder beispielsweise durch Massenspektrometrie analysiert werden können.

Beispiele

#### 1. Synthese von modifizierten Nukleosiden

Die Synthese modifizierter Nukleoside wurde in Anlehnung an Mag et al (25) durchgeführt. 5'-Amino-5'-deoxythymidin-5'-triphosphat und 5'-Amino-2',5'-dideoxycytidin-5'-triphosphat wurden gemäß Yamamoto et al (26) mittels Substitution der 5'-Hydroxylgruppe durch eine Azidgruppe gefolgt von katalytischer Reduktion zum entsprechenden Amin synthetisiert. Die entsprechenden Guanosin- und Adenosin-Derivate wurden durch Tösylferung der 5'-Hydroxylgruppe und Substitution der Tosylgruppe mit Lithiumazid hergestellt, um N<sup>1</sup>-C<sup>5</sup>-Cyclisierungsreaktionen zu vermeiden. Die Purin-Azidverbindungen wurden ebenfalls durch katalytische Hydrierung reduziert. Nach Schutzgruppenabspaltung wurden die Nukleoside geniäß der von Letsinger et al (27) beschriebenen Methode mit Trinatriumtrimetaphosphat triphosphoryliert.

### 1.1 N4-Benzoyl-2'-deoxyeytidin

1 Äquivalent 2'-Deoxyeytidin wurde in wasserfreiem Pyridin gelöst. Hierzu wurden 5 Äquivalente Trimethylchlorsilan bei Raumtemperatur gegeben. Das Reaktionsgemisch wurde 30 min gerührt, auf 0"C abgekühlt und tropfenweise mit 1.2 Äquivalenten Benzoylchlorid versetzt. Das Gemisch wurde erst 30 min und dann weitere zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktion wurde durch Zugabe von 10 ml kaltem Wasser bei 0"C gestoppt. Nach 20 min wurde das Lösungsmittel unter Vakuum entfernt.

Der verbleibende Rückstand in heißem Wasser geföst und dreimal mit Ethylacetat gewaschen. Die wässrige Phase wurde auf 4°C abgekühlt und die resultierenden Kristalle durch Filtration und Waschen mit kaltem Wasser gewonnen. Das Produkt wurde bei 50°C über P<sub>2</sub>O<sub>8</sub> unter Vakuum auf konstantes Gewicht getrocknet.

N<sup>6</sup>-benzoyl-2'-deoxyadenosin und N<sup>2</sup>-Isobuturyl-2'-deoxyguanosin wurden nach der gleichem Vorschrift hergestellt.

#### 1.2 5'-Azido-5'-deoxythymidin

7.26 g (30 nimol) Thymidin, 9.45 g (36 nimol) Triphenylphosphin, 5.85 g (90 nimol) Natriumazid und 11,94 g (36 nimol) Tetrabronimethan wurden in 120 nil trockenem Dimethylformamid geföst und für 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Gemisch wurde nit 150 nil Natriumhydrogenearbonat-Lösung gewaschen und die wässrige Phase wurde nit viermal 200 nil Chloroform extrahiert. Die organische Phase wurde nit Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel unter Vakuum entfernt. Das erhaltene Rohprodukt wurde durch Silicagelehromatographie mit einem Gradienten von 0 bis 10% Methanol in Dichlormethan gereinigt. Die Ausbeute war etwa 76%, (6.09 g).

DC:  $R_1$ : 0.40 (Chloroform: Methanol = 9 : 1; Silicagel 60,  $F_{254}$ , Merck)

 $^{-1}$  IR:  $V_{as}(N_0) = 2093.7 \text{ cm}^{-1} \text{ (s, KBr)}$ 

NMR: δ-<sup>1</sup>H [ppm], 270 MHz, 300 K, DMSO-d<sub>6</sub>; 11.30 (s. 1 H, N<sup>3</sup>H); 7.47 (s. 1H, H<sup>6</sup>); 6.18 (t. 1H, H<sup>1</sup>); 5.39 (d. 1H, O<sup>3</sup>H); 4.22 (m. 1H, H<sup>6</sup>); 3.85 (m. 1H, H<sup>2</sup>); 3.55 (d. 2H, H<sup>8</sup>), H<sup>8</sup><sup>2</sup>); 2.29 (m. 1H, H<sup>22</sup>);

2.08 (m, 11I,  $\Pi^{21}$ ); 1.79 (d, 3II,  $\mathbb{C}^5$ -CII<sub>3</sub>).

~ 6

30

DE 198 15 864 A 1 Elementaranalyse: berechnet: C; 44,94%; II; 4,90%; N; 26,21%; gefunden: C: 44,77%; H: 4,86%; N: 25.93%. 5'-Azido-N<sup>2</sup>-benzoyl-2',5'-dideoxyeytidin wurde nach der gleichen Vorschrift hergestellt. 1.3 5'-Azido-2'.5'-dideoxycytidin 5'-Azido-N<sup>4</sup>-benzox1-2',5'-dideoxyevtidin wurde in einer gesättigten Lösung von Ammoniak in Methanol gelöst und bei Raumtemperätur für 12 h gerührt. Dann wurde das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen und der Rücksfand ehromatographisch unter Verwendung von Dichlormethan mit einem Gradienten von 0 bis 15% Methanol als Elutionsmittel gereinigt. 1.4.5'-O-(4-Methylbenzolsulfon)-N°-benzoyl-2'-deoxyadenosin und 5'-O-(4-Methylbenzolsulfon)-N²-isobutyryl-2'-deoxyguanosin Jeweils 1 Aquivalent N'-Benzoyl-2'-deoxyadenosin und N<sup>2</sup>-Isobutyryl-2'-deoxyguanosin wurden in trockenent Pyridin gelöst. Dazu wurden bei Raumtemperatur 3 Äquivalente 4-Methylbenzolsultonylchlorid gegeben. Das Reaktionsgemisch wurde für 45 min gerührt, dann auf Eis gekühlt und mit 5 ml Wasser abgeschreckt. Nach 15 min wurde die Lösung eingedampf) und der ölige Rückstand in Ethylacetat aufgenommen. Die Lösung wurde zweimal mit 5% NaHCOs, Wasser und gesättigter Salzlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wurde chromatographisch unter Verwendung eines Gradienten von 0 bis 10% Methanol in Dichlormethan als Elutionsmittel gereinigt. 1.5 5'-Azido-2'.5'-dideoxyadenosin und 5'-Azido-2'.5'-dideoxyguanosin Jeweils 1 Äquivalent der in Beispiel 1.4 hergestellten Verbindungen wurde in trockenem N.N-Dimethylformamid auf- 2 genommen und mit fünf Äquivalenten Lithiumazid versetzt. Die Lösung wurde für 5 h bei 50°C gerührt. Dann wurde das fünfläche Volumen an Dichlormethan zugesetzt und dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde mit Natriumsulfat getrocknet, abfiltriert und das Lösungsmittel abgezogen. Die Schutzgruppenabspaltung und Reinigung der Rohprodukte erfolgte wie bei der Herstellung von 5'-Azido 2'.5'-dideoxycytidin beschrieben. 1.6. 5'-Amino 5'-deoxythymidin 35 150 ml absoluter Methanol wurden durch fünfmaliges Einfrieren und Auftauen unter Vakuum entgast. Darin wurden 1.5 g (5.62 mmol) 5'-Azido-5'-deoxythymidin gelöst und eine geringe Menge an Platindioxid-Hydraf-Katalysator zugesetzt. Wasserstoffgas wurde in die Lösung eingeleitet und das Gemisch wurde 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Filtration durch Cellite wurde das Lösungsmittel entfernt. Eine weitere Aufreinigung war nicht erforderlich. Die Ausbeute war nahezu quantitativ. Analyse: DC:  $R_6$ : 0.05 (Dichlormethan: Methanol = 9:1; Silicagel 60  $F_{254}$ , Merek) IR:  $V_{as}(N_3) = nicht vorhanden (KBr)$ NMR: δ-<sup>1</sup>H [ppm], 270 MHz, 300 K, DMSO-d<sub>6</sub>: 7.63 (s. 111,  $\Pi^6$ ); 6.15 (t. 111,  $\Pi^1$ ); 5.15 (d. 111,  $\Omega^8\Pi$ ); 4.21 (m. 111,  $\Pi^8$ );  $3.65 \text{ (m. 4H. H}^4); 2.73 \text{ (d. 2H. H}^{81}, \text{H}^{82}); 1.95 - 2.15 \text{ (m. 2H. H}^{21}, \text{H}^{22}); 1.79 \text{ (d. 3H. C}^5 - \text{CH}_3).$ Massenspektrometrie: ESI (+) berechnet: 242.2 Da; gefunden: 242, F.Da.

5'-Amino-2',5'-dideoxycytidin, 5'-Amino-2',5'-dideoxyadenosin und 5'-Amino-2',5'-dideoxyguanosin wurden nach der gleichen Vorschrift hergestellt.

#### 1.7.5'-Amino-5'-deoxythymidin-5'-triphosphat

2 mg (1 Äquivalent) 5'-Amino-5'-deoxythymidin und 13.4 mg (5 Äquivalente) Trinatriumtrimetaphosphat wurden in 100 ut sterilem Wasser (pH 8.50) aufgelöst, 30 h bei Raumtemperatur gerührt und dann bei 80°C aufbewahrt. Für die Sequenzierungsexperimente wurde ein Aliquot direkt ohne weitere Reinigung aus dem Reaktionsgemisch entnommen. 5'-Amino-2',5'-dideoxycytidin-5'-triphosphat, 5'-Amino-2',5'-dideoxyadenosin-5'-triphosphat und 5'-Amino-2',5'-dideoxyguanoasin-5'-triphosphat wurden nach der gleichen Synthesevorschrift hergestellt.

Analyse

Massenspektrometrie: ESL(-):

5'-Amino-2'.5'-dideoxyadenosin-5'-triphosphat:

5 berechnet:

490,199 Da;

gefunden:

488.8 Da (M-H);

510,9 Da (M-2H+Na);

) 532.7 Da (M-2H+2Na).

5'-Amino-2'.5'-dideoxyeytidin-5'-triphosphat:

berechnet:

466,173 Da;

3 gefünden:

464,8 Da (M-H);

486.8 Da (M-2II+Na).

5'-Amino-2'.5'-dideoxyguanosin-5'-triphosphat:

20 berechner:

506,198 Da;

gefunden:

504.8 Da (M-H);

526.8 Da (M-2H+Na);

25 548.7 Da (M-3H+2Na).

5'-Amino-5'-deoxythymidin-5'-triphosphat:

berechnet:

481.184 Da;

o gefunden:

479.9 Da (M-H);

480,6 Da (M);

501.8 Da (M-211+Na);

523,8 Da (M-3H+2Na).

35

#### 2. Sequenzierungsreaktion

Die Durchführung der Sequenzierungsreaktion ist am Beispiel der T-Spur dargestellt. Die Sequenzierungsreaktion für die A-, C- und G-Spuren kann auf analoge Weise erfolgen werden.

Pro Ansatz wurden 0.3 µl Primer, z. B. Universal- oder Reverseprimer (Fluoresceinisothiocyanat-markiert; 2 µM), 0.3 µl DMSO, 1.2 µl ss-M13 MP18 (+) DNA und 0.6 µl Annealingpuffer (1 M Tris-HCl pH 7.6; 100 mM MgCl<sub>2</sub>) zusammengegeben. Die Lösung wurde 3 min bei 70°C inkubiert und über eine Zeitdauer von 20 min auf Raumtemperatur abgekühlt.

Zu dieser Lösung wurden 0.60 µl einer dNTP-Mischung (jeweils 250 µM dATP, dCTP und dCTP sowie 50 µM dTTP), 0.44 µl 5'-Amino-dTTP (aus der Reaktionsmischung von Beispiel 1.7) und 0.25 µl T7 Polymerase (8 U/µl) zugegeben und 10 min bei 37°C inkubiert. Für die A-, C- und G-Spuren wurden entsprechend 5'-Amino-dATP, 5'-Amino-dCTP oder 5'-Amino-dCTP verwendet.

Anschließend werden 4 µl Stoplösung (95% deionisiertes Formamid, 20 mtM EDTA, 0.05% Xyleneyanol; 0.05% Bromphenolblau) zugegeben.

Zur Herstellung eines sequenzierbaren Gemisches an Nukleinsäurefragmenten wurden die P-N-Bindungen gespalten. Hierzu siehen folgende alternative Methoden zur Verfügung:

1. Spaltung durch Temperaturerhöhung:

40 minütiges Erwärmen auf 95°C (auch 20minütiges Erwärmen ist möglich).

2. Spaltung unter sauren Bedingungen:

Zugeben von 2 bis 5 µl 1 N HCl, füntminütiges Inkubieren bei Raumtemperatur, Neutralisieren mit 2 bis 5 µl 1 N NaOH, füntminütiges Denaturieren bei 95°C.

3. Spaltung durch Mikrowellen:

Behandeln der Probe mit Mikrowellenstrahlung für 30 min bei 900 W.

60

55

Alternativ hierzu können auch enzymatische Spaltungsmethoden durch Exo- bzw. Endonukleasen, insbesondere durch 3'-5'-Exonukleasen wie etwa 3'-5'-Schlangengitiphosphodiesterase verwendet werden. Hierzu werden 10 mU (3.2 µl) 3'-5'Schlangengitiphosphodiesterase zugegeben, für 10 min 40°C inkubiert und für 5 min bei 95°C denaturiert.

Anschließend wurde das Fragmentgemisch analysiert, z. B. durch Polyaerylamidgeleiektrophorese. Hierzu wurden 5 ul des Reaktionsansatzes auf das Gel geladen. Alternativ kann der Reaktionsansatz bei 20°C aufbewahrt und dann vor dem Aufbringen auf das Gel für 3 min bei 95°C denaturiert werden.

### DE 198 15 864 A 1

#### Literaturverzeichnis

10

20

35

40

45

50

55

60

65

- (1) Sanger, E., Nicklen, S., Coulson, A. R., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74, 5463-5467, 1977. (2) Pieles, U., Zürcher, W., Schär, M., Moser, H. E., Nucl. Acids. Res. 21, 3191–3196, 1993. (3) a) Jones, D. H., Bio Techiniques, 22, 938-946, 1997. b) Brenner, S., WO 95/27080, 1995.
- (4) Ronaghi, M., Kharamouhamed, S., Pettersson, B., Uhlén, M., Nyrén, P., Anal. Biochem. 242, 84–89, 1996.
- (5) Maxam, A. M., Gilbert, W., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74, 560-564, 1977.
- (6) a) Gish, G., Eckstein, E., Science, 240, 1520-1522, 1988.
- b) Nakayame, K. L., Gish, G., Eckstein, E., Vosberg, H.-P., Nucl. Acids Res. 16, 9947–9959, 1988.
- e) Labeit, S., Lehrrach, H., Goody, R. S., DNA 5, 173-177, 1986.
- d) Porter, K. W., Brifey, J. D., Ramsay Shaw, B., Nucl. Acids Res. 25, 1611–1617, 1997.
- (7) a) Barnes, W. M., J. Mol. Biol. 119, 83-99, 1978.
- b) Hamilton, R. T., Wu, R., J. Biol, Chem. 249, 2466–2472, 1974.
- (8) a) Canard, B., Sarfati, R. S., Gene 148, 1-6, 1994.
- b) Canard, B., Sarfati, S., PCT Int. Appl. WO 94 23064; PCT/FR94/00345, 1994.
- (9) a) Dramane, R., Labat, L. Bruckner, I., Crkvenjakov, R., Geonomics 4, 114-128, 1989.
- b) Dramane, R., Dramane, S., Stroszka, Z., Paunesku, T., Labat, L. Zereniski, M., Snoddy, J., Funkhouser, W. K., Koop, B., Hood, E., Crkvenjakov, R., Science 260, 1649-1652, 1953.
- c) Bains, W., Smith, G. C., J. Theor. Biol. 135, 303–307, 1988.
- (10) a) Buldwin, M. A., Natural Products reports, 33-44, 1995; b) Wolter, M. A., Engels, J. W., Eur. Mass Spectrom, 1, 583-590, 1995 c) Nordhoff, E., Karas, M., Cramer, R., Hahner, S., Hillenkamp E., Kirpekar, E., Lezius, A., Muth, J., Meier, C., Engels, J. W., J. Mass Spectrom, 30, 99-112, 1995; d) Little, D. P., Chorush, R. A., Speir, J. P., Senko, M. W., Kelleher, N. L., McLafferty, F. W., J. Am. Chem. Soc. 116, 4893-4897, 1994; e) Grotjahn, L., Frank, R., Blöcker, H., Nucl. Acids Res. 10, 4671 - 4678, 1983.
- (11) Löber, G., Kittler, L., PhiuZ 27, 113-117, 1996.
- (12) a) Ansorge, W., Sproat, B., Stegemann, J., Schwager, C., J. Biochem, Biophys. Meth. 13, 315–323, 1986; b) Smith, L. M., Sanders, J. Z., Kaiser, R. J., Hughes, P., Dodd, C., Conell, C. R., Heiner, C., Kent, S. B. H., Hood, L. E., Nature 321, 674, 679, 1986.
- (13) Voss, H., Schwager, C., Wirkner, U., Zimmermann, J., Erfle, H., Hewitt, N. A., Rupp, T., Stegemann, J., Ansorge, W., Meth. Mol. Cell. Biol. 3, 30-34, 1992.
- (14) Lee, L. G., Connell, C. R., Woo, S. L., Cheng, R. D., McArdfe, B. F., Fuller, C. W., Halforan, N. D., Wilson, R., Nucl. Acids Res. 20, 2471 2483, 1992.
- (15) Murray, V., Nucl. Acids Res. 17, 8889, 1989.
- (16) Rosenthal, A., Coutelle, O., Craxton, M., Nucl. Acids Res. 21, 173 174, 1993.
- (17) Amersham Life Science product catalogue 1996, 89.
- (18) Kilger, C., Pääbo, S., Biol, Chem. 378, 99-105, 1997.
- (19) Smith, L. M., Fung, S., Hunkapillar, T. J., Hood, L. E., Nucl. Acids Res. 13, 2399-2412, 1985.
- (20) Current protocols in Molecular Biology, Vol 1, Section 3.10, John Wiley and Sons, Series Editor: Virginia Benson
- (21) Bruick, R. K., Koppitz, M., Joyce, G. F., Orgel, L. E., Nucl. Acids Res. 25, 1309-1310, 1997.
- (22) Biomagnetic Techniques in Molecular Biology, Technical Hand hook, second edition, Dynal, Oslo, Norway, 156 157.
- (23) Landegren, U., Laboratory protocols for mutation detection, Oxford University Press, 1996, ISBN 0-19-857795-8.
- (24) Nikiforov, T. T., Rendle, R., B., Goelet, B., Rogers, Y-H., Kotewicz, M., L., Anderson, S., Trainor, G., L., Knapp, M. R., Genetic Bit Analysis: a solid phase method for typing single nucleotide polymorphisms, Nucl. Acids Res. 22, 4167 4175, 1994.
- (24a) Alexandrova, L. A., Skoblov, A. Y., Jasko, M. V., Victorova, L. S., Krayevsky, A. A., Nucl. Acids Res. 26,
- (25) Mag M., Engels, J. W., Nucl. Acids Res. 17, 5973-5988, 1989.
- (26) Yamamoto, I., Sekine, M., Hata, T., J. Chem. Soc. Perkin Trans. I 1, 306–310, 1980.
- (27) Letsinger, R. L., Wilkes, J. S., Dumas, L. B., J. Am. Chem. Soc., 292–293, 1972.

#### Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

(I)

worin:

### DE 198 15 864 A I

B eine Nukleobase bedeuter,

10

20

25

**(**()

35

40

43

50

55

60

W und Z jeweils OR  $\mathbb{I}$ , SR',  $\mathbb{N}(\mathbb{R}^3)_{\mathbb{N}}$  oder  $\mathbb{R}^3$  bedeuten.

wobei R' jeweils unabhängig bei jedem Vorkommen Wasserstoff oder einen organischen Rest darstellt.

X OR<sup>2</sup>, SR<sup>2</sup> oder B(R<sup>2</sup>); bedeuter.

wobei R2 jeweils unabhängig Wasserstoff, ein Kation oder einen organischen Rest bedeutet.

Y NR oder S bedeutet, wobei R Wasserstoff oder einen organischen Rest darstellt und

R Wasserstoff, ein Kation, einen organischen Rest oder eine gegebenenfalls modifizierte Phosphat- oder Diphosphatgruppe bedeutet.

zum Einbau im Nukleinsäuren und zur anschließenden ortsspezitischen Spaltung der Nukleinsäuren.

2. Verwendung nach Ansprüch 1. dadurch gekennzeichnet, daß der Einbau enzymatisch erfolgt.

3. Verwendung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Enzym ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus DNA-abhängigen DNA Polymerasen, DNA-abhängigen RNA Polymerasen, RNA-abhängigen RNA Polymerasen und Terminalen Transferasen.

4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3. dadurch gekennzeichner, daß die ortsspezifische Spaltung erfobri durch:

(i) Temperaturerhöhung,

- (ii) Einstellen saurer Bedingungen.
- (iii) Mikrowellenbehandlung.
- (iv) Laserbehandlung oder/und
- (v) enzymatischem Verdau.
- 5. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4. dadurch gekennzeichnet, daß der Einbau der Verbindungen in Kombination mit einer Nukleinsäureamplifikationsreaktion erfolgt.
- 6. Verwendung nach Anspruch 5. dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäureamplifikation eine PCR umfaßt.
- 7. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6. dadurch gekennzeichnet, daß der Hinbau der Verbindungen in trägergebundene Nukleinsäuren erfolgt.
- 8. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7. dadurch gekennzeichnet, daß in die durch Spaltung entstehenden Nukleinsäuretragmente eine oder mehrere Markierungsgruppen eingebaut werden.

9. Verwendung nach Anspruch 8. dadurch gekennzeichnet, daß Markierungsgruppen am 5'- oder/und 3'-Ende der Nukleinsäurefragmente angefügt werden.

10. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die durch Spaltung entstehenden Nukleinsäurefragmente auf einem Träger immobilisiert werden.

11. Verwendung nach Anspruch 10. dadurch gekennzeichner, daß der Träger eine Oberfläche aus Metall, Glas, Keranik, oder/und Kunststoff aufweist.

12. Verwendung nach Anspruch 10 oder 11. dadurch gekennzeichnet, daß der Träger aus Mikropartikel und Biochips ausgewählt wird.

13. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß durch die Spaltung eine Nukleinsäurebibliothek erzeugt wird.

14. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die durch Spaltung entstehenden Nukleinsäurefragmente einer Nachweisreaktion unterzogen werden.

15. Verwendung nach Ansprüch 14. dadurch zekenn zeichnet, daß die Nachweisreaktion eine nursennschapen zu daß die Nachweisreaktion eine nursen zu daß die

15. Verwendung nach Anspruch 14. dadurch gekennzeichnet, daß die Nachweisreaktion eine massenspektrometrische Analyse umfaßt.

16. Verwendung nach Ansprüch 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Nachweisreaktion eine Elektrophorese umfaßt.

Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Nachweisreaktion eine Sequenzbestimmung umfaßt.
 Verwendung nach Ansprüch 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenzbestimmung eine Zyklussequenzie-

rung in Kombination mit einer Nukleinsäureamplifikation umfaßt.

19. Verwendung nach Anspruch 17 oder 18. dadurch gekennzeichnet, daß die Sequenzbestimmung bidirektional

auf einem Nukleinsäurestrang erfolgt.
20. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die durch Spaltung entstehenden Nukleinsäurefragmente für den Nachweis von Mutationen eingesetzt werden.

21. Pharmazeutische Zusammensetzung, die als wirksame Komponente eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) wie in Anspruch 1 definiert enthält.

22. Pharmazeutische Zusammensetzung, die als wirksame Komponente eine Nukleinsäure enthält, in die eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) wie in Anspruch 1 definiert eingebaut ist.

23. Verwendung der Zusammensetzung nach Anspruch 21 oder 22 zur Herstellung eines Mittels für die Gentherapie.

24. Verwendung der Zusammensetzung nach Ansprüch 21 oder 22 zur Herstellung eines antiviralen Mittels.

Verfahren zur Herstellung von Nukleinsäurefragmenten umfassend die Schritte:
 (a) Bereitstellen einer Nukleinsäure, die als monomeren Baustein mindestens eine Verhindung der allgemeinen Formel (I) enthält, und

(b) ortsspezifisches Spalten der Nukleinsäure.

26. Verfahren nach Ansprüch 25, dadurch gekennzeichnet, daß die durch Spaltung entstehenden Nukleinsäurefragmente am 5'-Ende die Gruppe HY-CH<sub>2</sub>- aufweisen, wobei Y wie in Ansprüch 1 definiert ist.

27. Verfahren nach Anspruch 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäurefragmente am 3'-Ende eine Phosphatgruppe aufweisen.

28. Verfahren nach einem der Ansprüche 25 bis 27, weiterhin umfassend den Schritt:

(c) Unterziehen der Nukleinsäurefragmente einer Nachweisreaktion.

### DE 198 15 864 A I

29. Nukleinsäure, dadurch gekennzeichnet, daß sie am 57Ende die Gruppe HY-CH<sub>2</sub>- aufweist, wobei Y wie in Anspruch I definiert ist.

10

20

3()

3.5

40

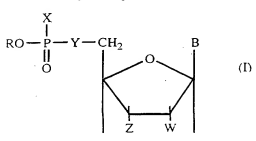
50

55

- 60

65

- 30. Verfahren nach Anspruch 29, dadurch gekennzeichner, daß sie um 3'-Ende eine Phosphatgruppe aufweist.
- 31. Verbindung der allgemeinen Formel (D:



worin:

B eine Nukleobase bedeutet.

W and Z jeweils OR', SR., N(R'); oder R' bedeuten.

wobei  $\mathbb{R}^4$  jeweils unabhängig bei jedem Vorkommen Wasserstoff oder einen organischen Rest darstellt.

 $\propto OR^2$ ,  $SR^2$  oder  $B(R^2)$ ; bedeutet.

wobei R<sup>2</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff, ein Kation oder einen organischen Rest bedeutet.

Y NR3 oder S bedeutet, wobei R3 Wasserstoff oder einen organischen Rest darstellt und

R Wasserstoff, ein Kation oder eine gegebenenfalls modifizierte Phosphat- oder Diphosphatgruppe bedeutet.

32. Reagenzienkit zum Nachweis von Nukleinsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß er mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) wie in Anspruch 1 definiert zusammen mit weiteren Nachweiskomponenten enthält.

Hierzu 13 Seite(n) Zeichnungen

FIG.1

A

$$B = G/A: HO \xrightarrow{O} B \xrightarrow{\text{B}} 2. B_2 \text{CL bzw. lbu-CL} \xrightarrow{\text{B}} HO \xrightarrow{O} \xrightarrow{\text{B}} 4. C \xrightarrow{\text{CL}} H_3 \text{C} \xrightarrow{\text{CD}} S \xrightarrow{\text{B}} 0. O \xrightarrow{\text{B}} 0.$$

B

$$B = T: HO \xrightarrow{T} PPh_3/CBr_4/NaN_3 \longrightarrow N_3 \xrightarrow{O} H_2/PtO_2 \cdot H_2O \longrightarrow H_2N \xrightarrow{T} OH$$

$$B=C: HO \xrightarrow{O} \xrightarrow{C} \xrightarrow{1. TMS-CL} \xrightarrow{PPh_3/CBr_4/NaN_3} \xrightarrow{N_3 \xrightarrow{O}} \xrightarrow{CB_2} \xrightarrow{N_3/CBr_4/NaN_3} \xrightarrow{N_3/O} \xrightarrow{O} \xrightarrow{O} \xrightarrow{NH_3/MeOH} \xrightarrow{H_2/PtO_2 \cdot H_2O} \xrightarrow{N_3/O} \xrightarrow{O} \xrightarrow{O} \xrightarrow{D} \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{O} \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{O} \xrightarrow{O} \xrightarrow{C} \xrightarrow{PPh_3=(C_6H_5)_3P}$$

902 041/399

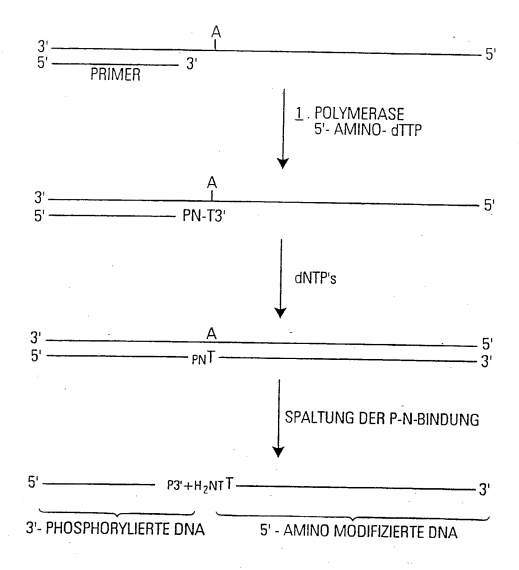
Numme Int. CL<sup>6</sup>: Offenlegungstag: **DE 198 15 864 A1 C 07 H 19/20** 14. Oktober 1999

# FIG.2

B = A, C, G, T

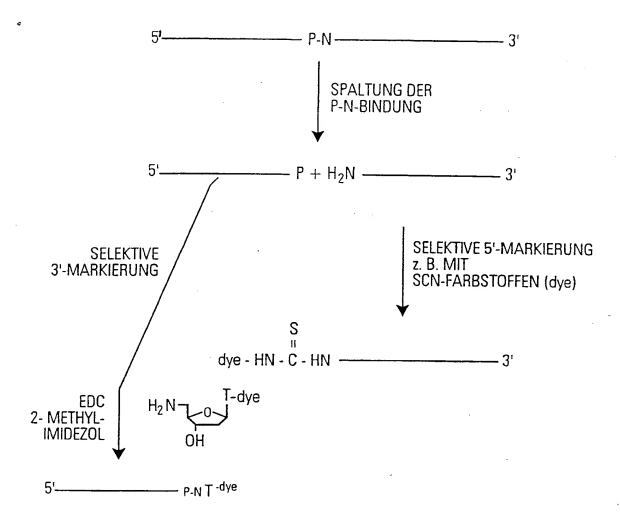


**DE 198 15 864 A.1 C 07 H 19/20** 14. Oktober 1999



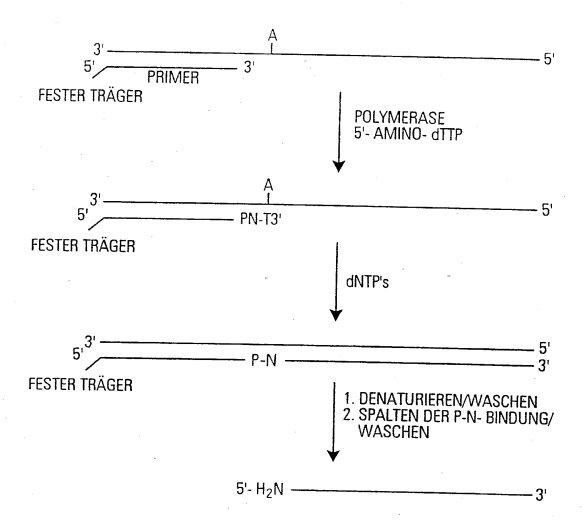
Numme Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag:

**DE 198 15 864 A1 C 07 H 19/20** 14. Oktober 1999

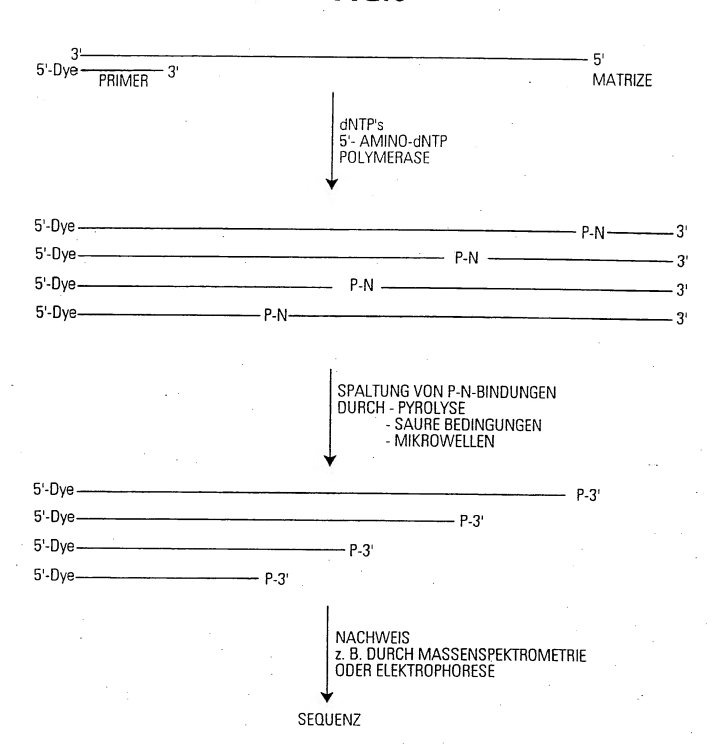




DE 198 15 864 A·1 C 07 H 19/20 14. Oktober 1999

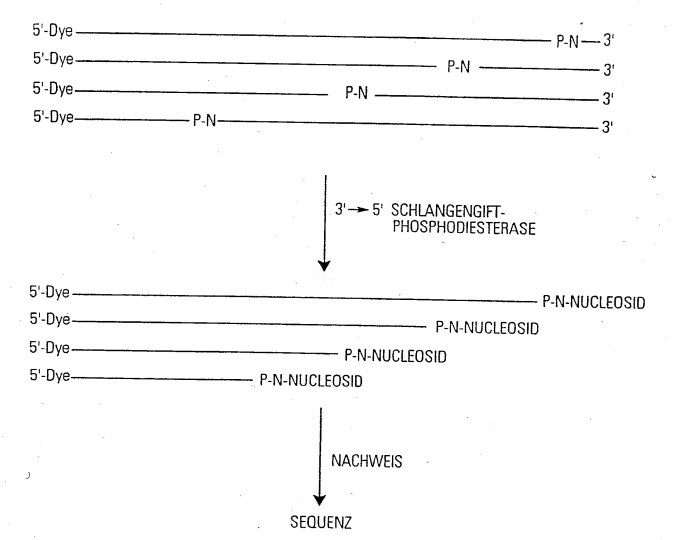


Numme Int. CI.<sup>6</sup>: Offenlegungstag: **DE 198 15 864 A1 C 07 H 19/20**14. Oktober 1999

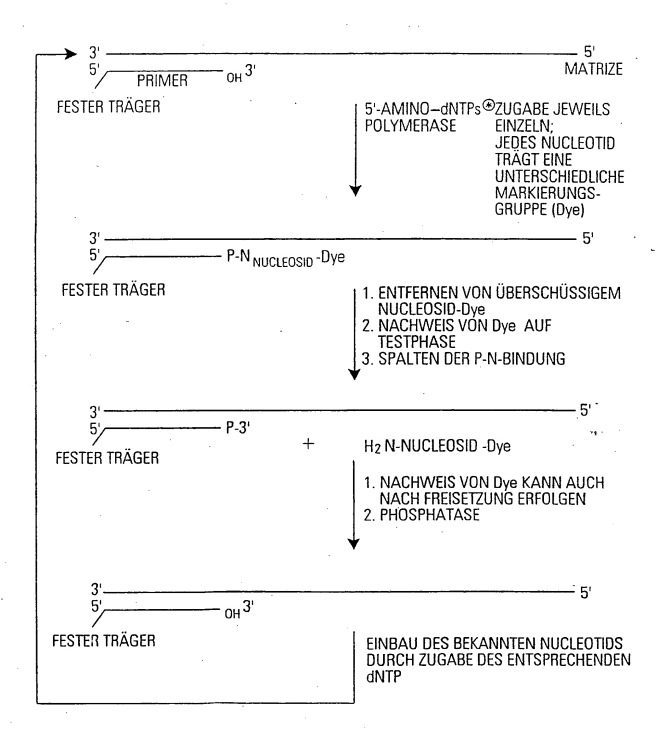


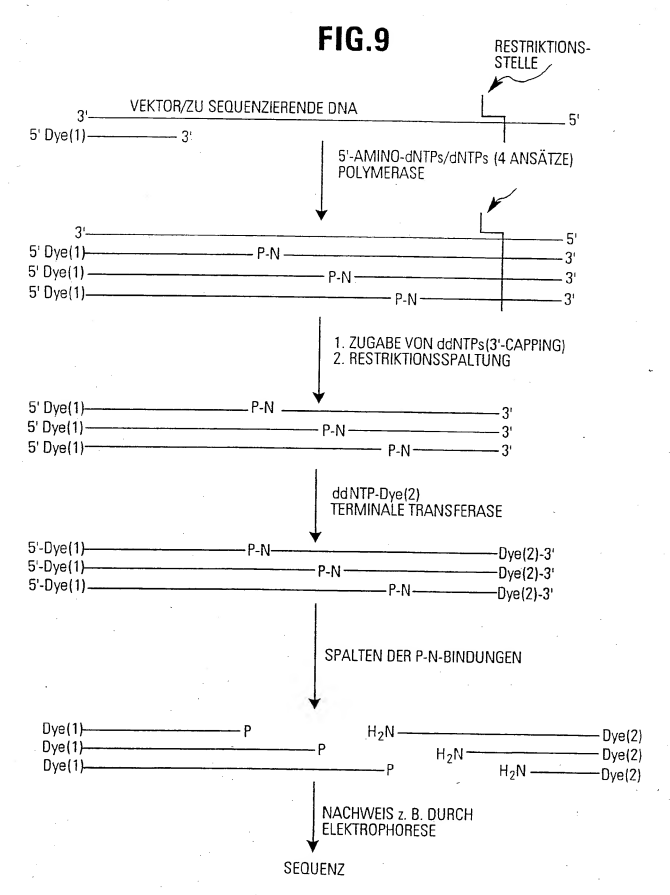


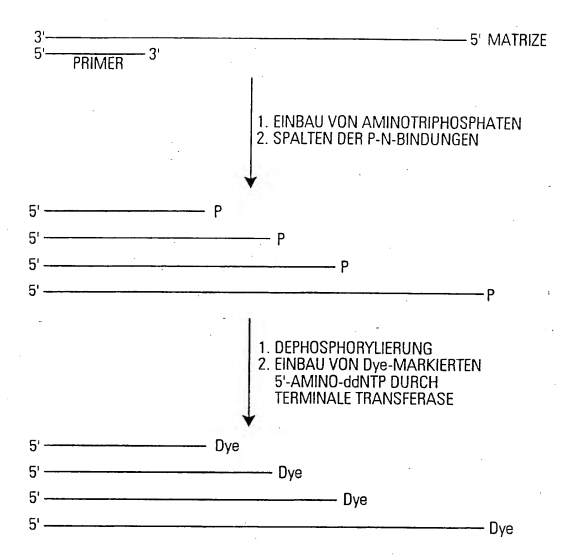
DE 198 15 864 A1 C 07 H 19/20 14. Oktober 1999



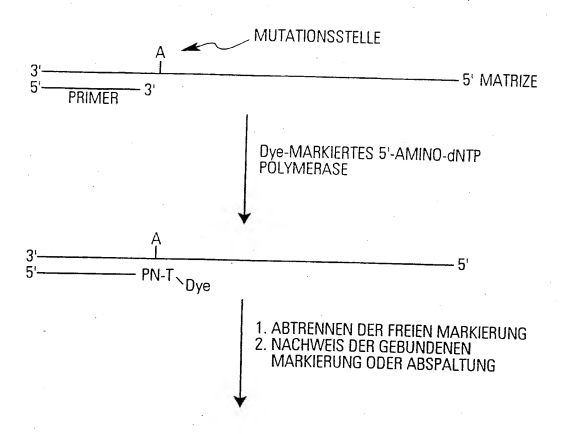
Numme Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag: **DE 198 15 864 A1 C 07 H 19/20**14. Oktober 1999

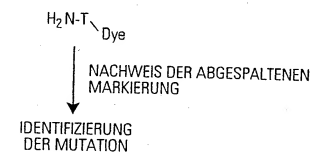




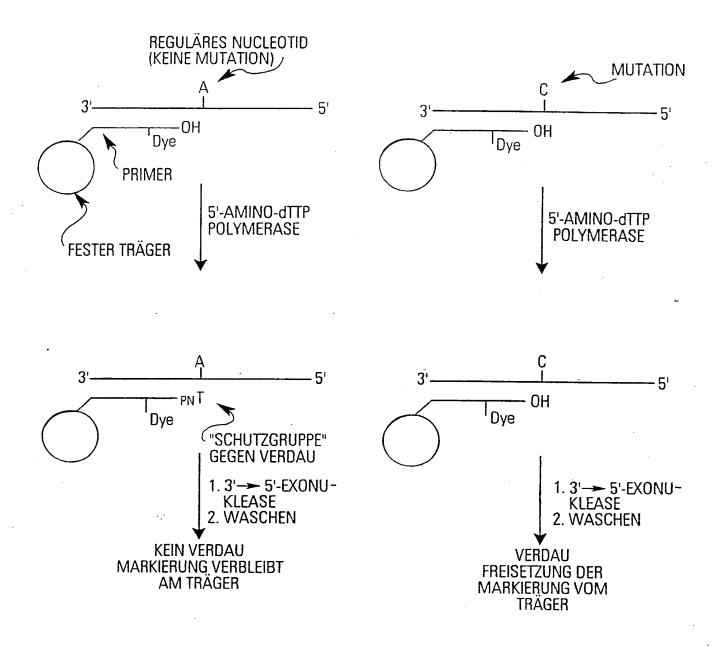


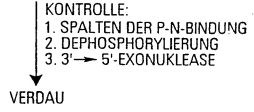
Nu r: Int. CL<sup>o</sup>: Offenlegungstag: **DE 198 15 864 Å1 C 07 H 19/20**14. Oktober 1999





Numme Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag: **DE 198 15 864 A1 C 07 H 19/20**14. Oktober 1999







**DE 198 15 864 K1 C 07 H 19/20**14. Oktober 1999

